

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets³:

(11) Numero de publication internationale:

WO 82/ 01649

A61K 9/52, 31/22

A1 (43) Date de publication internationale: 27 mai 1982 (27.05.82)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR81/00148

(22) Date de dépôt international:

18 novembre 1981 (18.11.81)

(31) Numéro de la demande prioritaire:

80/24568

(32) Date de priorité:

19 novembre 1980 (19.11.80)

(33) Pays de priorité:

(71) Déposant: DESHORS [FR/FR]; 38 bis, Rue d'Artois, F-75008 Paris (FR).

(71)(72) Déposant et inventeur: LARUELLE, Claude [FR/FR]: Avenue Bellevue, F-06270 Villeneuve Loubet (FR).

(74) Mandataire: PINGUET, Andre: Capri, 21 bis, avenue Mozart, F-75016 Paris (FR).

(81) Etats designes: AT, CH, DE, FR (brevet europeen). GB, LU, NL

Publice

Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifiées.

(54) Title: NEW GALENIC PREPARATION OF PHENOFIBRATE, METHOD FOR THE OBTENTIO N THEREOF, ITS APPLICATION AS A MEDICINE

(54) Titre: NOUVELLE FORME GALENIQUE DU FENOFIBRATE, SON PROCEDE D'OBTENTION, SON AP-PLICATION COMME MEDICAMENT

(57) Abstract

Į

The medicine is formed with granules, each of them being comprised of a # neutral core" (saccharose + starch) n covered with a first layer of phenofibrate admixed with an excipient, and with a second microporous outer layer of an edible polymer. The daily administration of one capsule of 250 mg instead of three doses of 100 mg allows to reduce the dosing and the number of administrations due to the progressive and retarded release of the phenofibrate. A minimum dose is maintained in the blood, high temporary concentrations are avoided and the total ingested quantity is reduced.

190 124 11ª pour 8 17 20 B 12 8 12 16 25

(57) Abrėgė

Le médicament est forme de granules constituées chacune d'un noyau neutre (saccharose + amidon) recouvert d'une première couche de sénosibrate en mélange avec un excipient, et d'une deuxième couche extérieure microporeuse d'un polymère comestible. L'administration d'une gélule de 250 mg par jour au lieu de trois prises de 100 mg permet ainsi de réduire le dosage et le nombre d'administrations grace à la libération progressive et retardée du sénosibrate. On maintient une dose minimale dans le sang, on évite les sortes concentrations temporaires, et on réduit la quantité totale ingérée.

BAD ORIGINAL

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

		КP	République populaire democratique de Corce
AT	Autricht	ü	Liechtenstein
AL	Australie		
BR	Brésil	LU	Luxembourg
CF	République Centrafnasine	MC	Monaco
ČG	Congo	MG	Madagascar
		MW.	Malawa
CH	Suisse	NL	Pays-Bas
CM	Cameroun		
DE	Allemagne, Republique federale C	NO	Narvege
DK	Danemark	RO	Roumanie
ภ	Finlance	SE	Suède
	•	SN	Sénegal .
I FR	France	Sť.	Union soviétique
GA	Gabos		
GB	Royaume-Un:	TD	Tchad
HU:	Hongne	T G	Topo
		US	Eus-Unis d'Amérique
JP	Japon	••	

20

-1 -

Nouvelle forme galénique du fénofibrate, son procédé d'obtention, son application comme médicament.

La présente invention concerne une nouvelle forme galénique du fenofibrate (DCI) et/ou de ses dérivés, son procédé d'obtention et les médicaments comprenant cette forme.

On rappelle que le fénofibrate est le para-(4-chlorobenzoyl)
-phénoxyisobutyrate d'isopropyle. Dans la présente demande, on désigne par l'expression "fénofibrate et ses dérivés" les composés de
formule I

R2
CH
13

 $R_{1} - Co \xrightarrow{R_{2}} O \xrightarrow{CH_{3}} CO \xrightarrow{Y} (1)$

dans laquelle R₁ représente un groupement phényle ou un groupement phényle substitué par un ou plusieurs - CH₃, CF₃ ou halogènes (notamment fluor, chlore ou brome),

R₂ et R₃ représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou d'halogène (de préférence fluor, chlore ou brome), un groupement alkyle ou alkoxy ayant 1 à 5 C ou un groupement -CF₃, -SCH₃, -SO₂CH₃ ou -OH, et

Y représente un groupement -OH, un groupement alkoxy inférieur, de préférence en C_1 - C_4 , un groupement -NR $_4$ R $_5$, un groupement -NHCH $_2$ CH $_2$ N R $_4$ R $_5$ ou un groupement -O-alkylène-NR $_4$ R $_5$, l'alkylène ayant notamment 2 à 6 atomes de carbone R $_4$ et R $_5$, identiques ou différents, représentant chacun un atome d'hydrogène, un groupement alkyle en C $_1$ - C $_5$, un groupement cycloalkyle en C $_3$ - C $_7$, de préférence en C $_5$ - C $_6$, un groupe aryle ou aryle substitué sur le reste aromatique par un ou plusieurs groupements halogènes, méthyle ou

ou bien R₄ et R₅ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont reliés, soit un groupe n-hétérocyclique ayant 5 à 7 sommets pouvant renfermer un second hétéroatome choisi parmi N, O et S, et pouvant être substitué, soit un reste amide dérivé de la lysine ou de





10

15

20

25

30

- 2 -

cystéine.

Bien entendu, l'expression fénofibrate et ses dérivés"
englobe en outre les sels d'addition d'acides pharmaceutiquement acceptables, susceptibles d'être obtenus au départ des composés de formule I.

Les composés de formule I, ainsi que ces sels d'addition, sont connus et décrits notamment par le brevet français 69 39954 (No. de publication 2.035.821) et son certificat d'addition 72 36165 (No. de publication 2.157.853).

On sait que le fénofibrate est utilisé pour le traitement des hyperlipidémies, hypercholestérolémies et hypertriglycéridémies endogènes de l'adulte. Ainsi, on peut observer chez l'homme soumis à un traitement par le fénofibrate, à raison de 300 à 400 mg par jour, une réduction de la cholestérolémie de 20 à 25% et une réduction de la triglycéridémie de 40 à 50%.

Cette action significative se manifeste dès le premier mois de traitement et persiste après 30 mois de traitement.

En raison de leur fréquence (4 à 5 % de la population) et de leur rôle dans la génèse de l'artériosclérose, les hyperlipidémies contribuent à l'augmentation du risque statistique d'accident vasculaire, en particulier coronarien.

D'une manière générale, le traitement des hyperlipidémies par le fénofibrate constitue un traitement symptomatique à long terme non dénué de risques.

Dans un article intitulé "Drug Plasma Levels and Hypocholesterolemic Effect of Fenofibrate in Patients with Type IIa Hyperlipoproteinemia", publié dans la revue "Current Therapeutic Research", vol. 26, No. 3, sept. 1979, les auteurs P. Drouin, L. Méjean, D. Lambert, J. P. Sauvanet, et G. Derby, de l'Université de Nancy I, Inserm U. 59, et C. Tourne et E. Wülfert du Centre de Recherches des Laboratoires Fournier à Dijon, disent: "...l'effet hypocholestérolémiant du fénofibrate est démontré avec des taux plasmatiques allant de moins de 5 µg/ml jusqu'à 35 µg/ml..." et on peut lire un peu plus



15.

20

25

.30

loin:..."En regard des incertitudes des réactions défavorables dans les traitements à long terme, les cliniciens doivent établir et maintenir le taux plasmatique le plus bas compatible avec un effet thérapeutique optimal. Dans le cas du fénofibrate, il est évident que les taux plasmatiques circulant ne doivent pas dépasser $10~\mu g/ml$.

En particulier, on a pu relever des cas d'atteinte hépatique, de troubles digestifs et intestinaux.

En outre, le risque de lithiase biliaire induit par la prise de fénofibrate n'est pas à exclure.

Il était donc utile de chercher à réduire les doses administrées.

Usuellement, le fénofibrate est présenté sous forme de gélules dosées à 100 mg de principe actif : la posologie journalière moyenne est de 300 à 400 mg, parfois 500 mg.

La présente invention a pour objet une nouvelle forme galénique permettant de réduire le dosage et le nombre d'administrations grâce à la libération progressive et retardée de fénofibrate et/ou de ses dérivés. Cette forme est remarquable en ce qu'elle est constituée par des granules comprenant une âme neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou ses dérivés en mélange avec un excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe, constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'administration par voie orale.

Dans un mode de réalisation particulier, l'âme neutre est constituée par du saccharose, du lactose ou leurs mélanges.

Parmi les polymères compatibles avec l'administration or ale, on citera notamment les polymères naturels et/ou synthétiques



10

15

20

25

30

appartenant à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine des éthers ou esters de cellulose tels que l'éthylcellulose, l'acétophtalate de cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyoxyéthylèneglycol, les polyméthacrylates, les copolymères styrène acrylonitrile et le polyvinyl pyrrolidone, en enveloppes successives.

Selon un autre mode de réalisation particuliers, l'âme neutre peut être un mélange comprenant de 20 à 60% en poids de saccharose et/ou de lactose et de 1 à 40% en poids d'amidon. Ces proportions sont exprimé es par rapport au poids total de la nouvelle forme galénique.

Selon une forme de réalisation de l'invention, la nouvelle forme galénique contient de 0,01 à 1 % environ, et en particulier de 0,1 à 0,5 % en poids, d'acide stéarique, de 5 à 15% en poids de talc et de 2 à 10 % en poids de silice desséchante. En outre, l'ame neutre peut comprendre des adsorbats de fénibrate et/ou ses dérivés.

Généralement, la nouvelle forme galénique telle que définie précédemment contient par rapport à son poids total, de 25 à 55% environ en poids de fénofibrate et/ou de ses dérivés, et de 2 à 10 % environ en poids de polymère constituant la couche externe, le reste étant constitué par les autres excipients inertes, présents par exemple dans une proportion de 40 à 70% environ.

Par rapport au poids total, l'âme neutre représente généralement de 15 à 60 %.

Généralement, le grain constituant l'âme neutre a des dimensions de l'ordre de 0,1 à 0,5 mm, et les ——granules, objet de l'invention, ont des dimensions n'excédant pas 2 mm environ, ces dimensions variant par exemple de 1 mm à 2 mm dans la plupart des cas.

Il convient de remarquer que la première couche, telle que définie ci-dessus, peut être elle-même composée de plusieurs sous-couches (généralement pas plus de 4) obtenues par applications successives de fénofibrate et/ou de ses dérivés et du ou des excipients



15

20

25

30

pour ladite première couche.

Bien entendu, l'invention n'est pas limitée à des granules ayant des proportions déterminées de polymère ou un nombre déterminé desdites sous-couches, car un des intérêts de la nouvelle forme de l'invention est de réaliser un médicament ayant un effet retard contrôlé par le mélange de granules ayant différentes vitesses de libération de fénofibrate et/ou de ses dérivés.

L'invention a également pour objet un procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique remarquable en ce qu'on prépare au préalable par granulation, les—granules neutres, qu'on les sèche et les tamise, qu'on imprègne ces—granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite lesdits granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revêtement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.

Pour le fénofibrate et le polymère, on utilise notamment un solvant organique pharmaceutiquement acceptable, tel que l'éthane ou l'acétone.

De plus, la présente invention a pour objet des médicaments comprenant la nouvelle forme d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés, sous forme de granules actifs éventuellement mélangés à des granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés, cet ensemble de granules étant présenté sous forme de gélules, de comprimés, de suppositoires, de sirop, de granulés ou de poudre.

L'ensemble des caractéristiques et avantages de l'invention seront mieux compris par l'homme de l'art en se référant à la description qui va suivre de modes de réalisation particuliers pris à titre d'exemples non limitatifs de la nouvelle forme galénique, de son procédé et de ses applications thérapeutiques, en particulier en relation avec les contrôles pharmacologiques et cliniques effectués



en utilisant la nouvelle forme galénique.

Exemple de Préparation de la Nouvelle Forme Galénique

On indique ci-après un exemple de fabrication correspondant à 100 000 gélules dosées à 250 mg.

5	1)		0	r	n	u.	lе	d	9	Ia	נכ	۲,	C	31	10	וכ	
	-	_		-	-	_			•		•	-			-	-	•

	. Fénofibrate 25	kg					
	. Saccharose, amidon, gomme laque, talc, silice						
	desséchante, acide stéarique	kg					
	. Alcool éthylique absolu q s						
10	Les proportions des divers excipients sont les suivantes :						
	- saccharose	kg					
	- amidon 6	kg					
	- tale 3,5	kg					
	- silice 2,5	kg					
15	- acide stéarique0,5	kg					
•	- gomme laque 2	kg					
	On mélange et granule l'amidon de mass et le saccharose	puis on					
	tamise et on turbine longuement les grains de façon à les	rendre					
	parfaitement sphériques. On tamise à nouveau et on sèche	parfai-					
20	tement.						
	Dans un mélangeur en acier inoxydable, on projette sur le	s âmes					
	neutres ainsi obtenues, une solution alcoolique de fénofibrate.						
	On réalise ensuite la première couche en incorporant à c	es granules					
	une partie du mélange des autres excipients (à l'exception	de la gomm					
25	laque) puis on recommence la pulvérisation de fénofibrate, cet enro-						
	bage étant recommencé plusieurs fois avec tamisage et séchage si						
	nécessaire entre chaque sous-couche.						
	Lorsque la première couche contenant le principe actif es	terminée,					
	on réalise la couche extérieure microporeuse, en projeta	nt sur les					
30	granules la gomme laque en solution dans l'alcool éthylique	ıe absolu,					
	en quantité suffisante pour imprégner l'ensemble des gra	nules.					
	On sèche ensuite soigneusement en éliminant l'alcool éthy	lique					





20

restant, on tamise à nouveau et on contrôle comme ci-après le titre des granules obtenus avant de mettre en gélules, après avoir ajusté évent uellement le titrage par addition et homogénéisé avec des granules neutres pour arriver au titrage désiré.

En opérant de saçon analogue à celle décrite dans l'exemple précédent, on a préparé des granules selon l'invention en remplaçant la gomme laque par la polyvinylpyrolidane ou par un polyméthacrylate.

On a également préparé des granules selon l'invention dans lesquels l'âme neutre est exclusivement constituée de saccharose ou de lactose.

Mesure de la Libération du Fénofibrate

Avec les granules de l'invention, on peut par exemple assurer une libération retardée de fénofibrate théorique :

15 . lère heure : libération égale à 40 %

. 4è heure : libération égale à 80 %

.. 8è heure : libération égale à 100 %

Pour contrôler cette caractéristique, on utilise un appareil à délitement dans lequel on met en contact une quantité de granules correspondant à environ 250 mg de principe actif avec des liquides artificiels, l'appareil permettant de maintenir une agitation constante et une température constante de 37° - 0,5° C. Les liquides artificiels sont des solutions tamponnées à pH successifs utilisées selon le schéma cidessous.

25	Période	Solutions	Temps de libération	pН	% de principe actif
	1	25 ml liquide gastrique	1 h (le heure)	1,5	40%
	2	25 ml liquide intestinal	1 h (2e heure)	4,5	> 40%
	3	25 ml liquide intestinal	2 h (3&4è heu)	6,9	80%
30	4	25 ml liquide intestinal	2 h (5&6 heur)	6,9	> 80%
	5	25 ml liquide intestinal	2 h (7&8è heu)	7,2	100%



10

15

20

25

Mesure de Biodisponibilité de la Nouvelle Présentation

Afin de préciser l'intérêt pratique de la nouvelle présentation galénique, il est indispensable de vérifier que la mise à disposition du fénofibrate par la nouvelle présentation conduit à un taux plasmatique d'acide fénofibrique, chez l'homme ayant une signification thérapeutique.

Dans le cadre de la présente invention, il était donc nécessaire de vérifier la bioéquivalence de la forme connue et de la nouvelleù présentation et d'effectuer une étude pharmacocinétique.

La technique de dosage selon Desager (Journal of Chromatography, 1978, p. 160-64) du métabolite principal, l'acide fénofibrique, utilise la chromatographie liquide à haute pression: l'étalon interne étant l'acide cloribrique, métabolite principal du clofibrate (DCI).

Selon Desager (Int. J. Clin. Pharmacology - 1978 - p. 570-74) un traitement au long cours par le fénofibrate à raison de 300 à 600 mg par jour en 3 à 6 prises conduit à une concentration à l'équilibre du métabolite actif voisine de 10 microgrammes par litre de plasma.

Toutefois, comme cela a été rappelé ci-dessus, il est établi que l'activité thérapeutique du fénofibrate est obtenue lorsque la concentration à l'équilibre se situe dans l'intervalle 5 à 10 microgrammes par litre de plasma.

Ce résultat à l'équilibre est obtenu par la forme galénique nouvelle du fénofibrate présenté en granules lorsque la concentration est de 200 à 300 mg, préférentiellement 250 mg, de principe actif.

Des tests ont été pratiqués sur sept sujets. Les sujets ont ingéré chaque matin à 8h une gélule de 250 mg de fénofibrate retard selon l'invention. Les analyses ont été pratiquées à partir du onzième jour et ont donné les résultats suivants (moyenne des 7 sujets):

11è jour	8 beures	3,88 _{/4} g/ml
30	9 heures	4,25 . "
	10 "	6,25
	11 "	6,95 "



	llè jour	12 heures	7,76 µg/ml
		13 "	8,9 "
	•	14 18	8,83 "
		16 "	8,15 "
5		18 "	7,5"
		20 "	5,8 " '
	12è jour	8 heures	3,95 µg/ml
		12 . "	8,46 "
		20 "	6, 57 ''
10	13è jour	8 heures	3,43 µg/ml
	-	12 "	8,43
		20 "	5,76 "

20

25

30

Ces résultats sont rassemblés sur le graphique donné en annexe à la présente description. Pour le 12è et le 13è jour, la courbe est simplifiée en raison du moindre nombre de relevés. On constate un bon étalement dans le temps du taux plasmatique circulant. Le taux ne dépasse pas 10 µg/ml et ne descend pas en-dessous de 3,5. En particulier, dans la journée, le taux reste au-dessus de 6, de 8 h à 20 heures.

La nouvelle forme galénique permet donc d'obtenir, avec une seule prise quotidienne et une diminution notable de la quantité de principe actif ingéré, un effet préférable à celui obtenu à l'aide des traitements classiques.

Par conséquent, on peut affirmer que la nouvelle forme galénique conduit à un nouveau médicament, remarquable, d'un maniement plus aisé et dont les effets secondaires liés à son utilisation sont diminués.

Bien entendu, l'homme de l'art pourra trouver d'autres avantages et variantes de l'invention, en particulier en ce qui concerne le procédé d'obtention des granules ou les modifications de dosage, sans pour cela sortir du cadre et de la portée de la présente invention.



- 10 -

REVENDICATIONS

1. Nouvelle forme galénique du fénofibrate et/ou de ses dérivés, caractérisé en ce qu'elle est constituée par des granules comprenant une âme neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou ses dérivés en mélange avec un excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'administration par voie orale.

.15

20

30

10

- 2. Nouvelle forme galénique selon la revendication 1, caractérisé en ce que ledit polymère appartient à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine, les éthers et esters de cellulose, tels que l'éthylcellulose, l'acétophtalate de cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyéthylèneglycol, les poly-méthacrylates, les copolymères styrène-acrylonitrite et la polyvinyl-pyrrolidone.
- Nouvelle forme galénique selon une des revendications 1 ou 2,
 caractérisée en ce que ledit polymère représente une proportion en poids variant de 2 à 10 % environ.
 - 4. Nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient environ de 25 à 55 % de fénoil-brate et/ou de ses dérivés.
 - 5. Nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes,



10

15

20

25

30

caractérisée en ce que les excipients autres que le polymère, représentent de 40 à 70 % en poids environ.

- Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'âme neutre représente 15 à 60 % du poids total.
 - 7. Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la première couche contient en poids de 5 à 15 % de talc, de 2 à 10 % de silice et de 0,01 à 1 % d'acide stéarique, par rapport au poids total de la composition.
 - Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'ame neutre comprend des adsorbats de fénofibrate et/ou de ses dérivés.
 - 9. Procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'on prépare au préalable par granulation les granules neutres, qu'on les sèche et les tamise, qu'on imprègne ces—granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite lesdits—granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revêtement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.
 - 10. Médicaments caractérisés en ce qu'ils comprennent la nouvelle forme galénique d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés sous forme de granules conformes à une des revendications 1 à 8, les dits granules étant éventuellement mélangés avec granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés.



- 12 -

- 11. Médicaments selon la revendication 10, caractérisés en ce qu'ils se présentent sous forme de gélules contenant 200 à 300 mg de fénofibrate.
- 5 12. Médicaments selon la revendication 10, caractérisés en ce qu'ils se présentent sous forme de comprimés, de suppositoires, de sirop, de granulés, ou de poudre.



- 13 -

REVENDICATIONS MODIFIEES (reques par le Bureau international le 16 avril 1982 (16.04.32))

- 1. Nouvelle forme galénique du fénofibrate et/ou de ses dérivés, caractérisée en ce qu'elle est constituée par des granules comprenant chacune une âme neutre constituée d'un grain d'un exci-5 pient inerte, représentant 15 à 60% du poids total et comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou ses dérivés représentant 25 à 55% du poids total en mélange avec un 10 excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'ad-15 ministration par voie orale, représentant une proportion en poids variant de 2 à 10% environ, appartenant à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine, les éthers et esters de cellulose, tels que l'éthylcellulose, l'acétophtalate de cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyéthylèneglycol, les 20 poly-méthacrylates, les copolymères styrène-acrylonitrite et le polyvinyl-pyrrolidone, les excipients autres que le polymère, représentant de 40 à 70% en poids environ.
- 25 2. Nouvelle forme selon la revendication 1, caractérisée en ce que la première couche contient en poids de 5 à 15% de talc, de 2 à 10% de silice et de 0,01 à 1% d'acide stéarique, par rapport au poids total de la composition.
- 30 3. Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'âme neutre comprend des adsorbats de fénofibrate et/ou de ses dérivés.



4. Procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'on prépare au préalable par granulation les granules neutres, qu'on les sèche et les tamise, qu'on imprègne ces granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite lesdits granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revêtement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.

10

15

ō

- 5. Médicament caractérisé en ce qu'il comprend la nouvelle forme galénique d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés sous forme de granules conformes à une des revendications 1 à 3, lesdits granules étant éventuellement mélangés avec des granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés.
- 6. Médicament selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il se présente sous forme de gélules contenant 200 à 300 mg de fénofibrate.

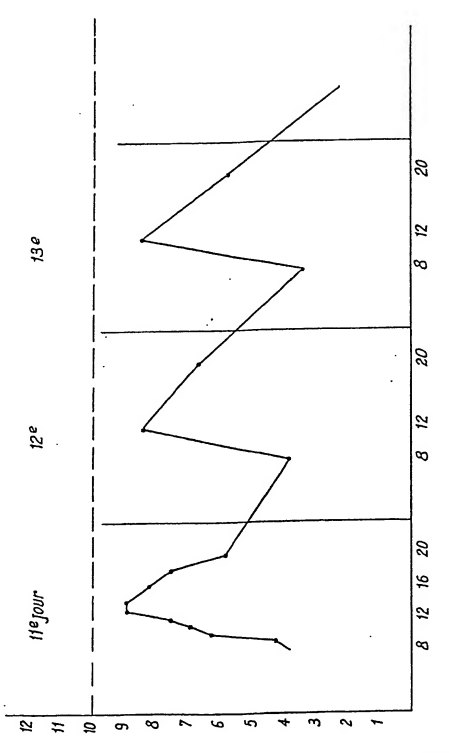


NOTE DE L'EDITEUR

Les revendications modifiées n'ont pas été présentées conformément à l'Intruction administrative 205.

En l'absence de toute spécification de la part du déposant, entre les revendications originales et modifiées, ces revendications sont publiées telles que déposées et telles que modifiées.

1/1



FEUILLE DE REMPLACEMENT Copiediron 98900600 on 15-12-2003 BUREAU OMPI VI. WIPO

INTERNATIONAL SEARCH REPORT International Application No

I. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER (II several classific	cation symbols apply, indicate all) 3	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both Natio 1.3 A 61 K 9/52; A 61 K 31/22	nal Classification and IPC	Ì
шил	A. A. M. M. S. S. S. M. S.		
II. FIELDS	SEARCHED		
	Minimum Document	ation Searched •	
Classificado	n System i		
Int.C	3: A 61 K 9/00; A 61 K 31 /00		
	Documentation Searched other th to the Extent that such Documents	ian Minimum Occumentation are Included in the Fields Searched 9	·
IIL DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 14		to detail to 18
Category *	Citation of Document, 18 with indication, where appr	opriate, of the relevant passages 1:	Relevant to Claim No. 13
Y	Arzneimittel-Forschung, vol. 26, no. 5, 1970 R.R. Brodie et al.: "Antilipidemic Drugs", p. lest-hand column, "3.3. S. z.:dies with man"	ages 890-901, see page 071,	1
D,Y	FR, A, 2157853, (LABORATORIEN FOUR the claims; page 2, lines 26-36	INIER) 8 June 1973, see.	1
. Y	FR, A, 2432313, (FOULHOAX) 29 Februar	ry 1980, see the claims	1.3,5-7, 10,12
Y	FR, A, 2313915 (CORNEILLE) 7 January	313915 (CORNEILLE) 7 January 1977, see the claims	
Y	FR, A, 2390959, (PRUGNAUD) 15 Decemb	per 1978, see claims 5, 10-15	1.3,5-7, 10,
Y	US, A, 2963402, (NALIN et al.), 6 December line 32 - column 4, line 3	er 1960, see claims; column 2,	1-3,5-7,10,17
Y	FR, A, 1347413, (ITALNYSCO), 18 Novem	aber 1963, see the abstract	1,2
"A" docur	categories of cited documents: 15 nent defining the general state of the art	"P" document published prior to the	international filing date but
filing	document but published on or after the international date sent cited for special reason other than those referred the other categories	on or after the priority date claim "T" tater document published on or a date or priority date and not in c but ched to understand the pri the invention	after the international filing
	nent referring to an oral disciosura, usa, exhibition or means	"X" document of particular relevance	
IV. CERT	FICATION		Coarch Pagert 3
Date of the	Actual Completion of the International Search s 5 February 1982 (05.02.82)	Date of Mailing of this International S 19 February 1982	(19.02.8.2)
Internation	al Searching Authority L	Signature of Authorized Officer 29	
Eu	ropean Patent Office	!	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (October 1977)

BAD ORIGINAL

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demand Internationals for PCT/FR 81/00146

I. CLASSEMENT DE L'INVENT ON (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquet le	001)2
Selon a classification internationale des brevets (CIS) ou à la lois selon la classification nationale et la CIS	
DIB. ³ : A 61 K 9/52; A 61 K 31/22	
II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTÉ	
Documentation maximals consultes 4 Symboles de classification	
Système de classification . Symboles de Classification .	
CIB. 3: A 61 K 9/00; A 61 K 31/00	
Documentation conscilée autre que la cocumentation minimale dans la mesure ou de lels documents font partie des domaines sur lesqueis la recherche à porté à	
III. DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 14	
Catégorie des documents cités, 15 avec indication, si nécessaire, oes passages periments 1:	(i, des téneudications
Y : Arzneimittel-Forschung, volume 25, no. 5, 1976, Editio Cantor (Aulendorf, DE) R.R. Brodie et al.: "Antilipidemic Drugs", pages 896-901, voir page 897, colonne de gauche, sous "3.3.Studies with man", paragraphe 2	1
•	
D,Y FR, A , 2157853 (LABORATORIEN FOURNIER) 8 juin 1973, voir les revendications; page 2, lignes 25-36	1
Y FR. A. 2432313 (FOULHOAZ) 29 février 1980. voir les revendications	1-3,5- ⁷ , 10,12
** -	
Y : FR. A. 2313915 (CORNEILLE) 07 janvier 1977, voir les revendications	1-3,5-7,10, 12
./.	<u>:</u>
* Catégones soécules de documents cités: 12 « A « document définissant l'état géneral de la technique, non considers comme particulièrement pertinent. « E» document antérieur, mais publié à la cate de dépôt international ou après cette cate. « L» document antérieur, mais publié à la cate de dépôt international ou obres cette cate. « L» document service constitue que no doute sur une revendication de chonté ou cité pour det sur une revendication d'une autre citation ou pour une raison soccale (telle qu'indique). « D» document se référant à une divutigation orale, à un usage, à une excession du lous autres moyens. « P» document cutiérieur outblé posité rois principe ou la trêchie constitue constitue principe ou la trêchie constitue que ne peut être conscidére c'autre de peut être conscidére c'autre s'entendement peut être conscidére c'autre s'entendement peut être conscidére c'autre inventive lorsque la course d'ocument cutiérieur outblé posité international ou à te cate de private document pertinent. Le principe ou la trêchie constitue private de la constitue private de constitue private de la constitue de constitue private de la constitue private de la constitue private de la constitue private de constitue private de la constitue private private de la constitue private de la	mas c.té sour comprendre uant la base de l'invention intent: l'invention revendionme nouvelle ou comme ritinent; l'invention revende comme impliquant une ument est associé à un ou même nature, cette compigerscene du meter.
Oute Lizauette la recherche internationale a era effectivement accesses 3 5 février 1982 19 février 1982	e recherche internationale :
Administration charges de la recherche internationale 1 Signature du fonctionnaire autorise du fonctionnaire	[[] [] [] []

Formulaire PCT/ISA 210 (Causième fauille) (Octobre 1981)

BAD ORIGINAL

(SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUÉS SUR LA				
a:şcone .	laentification des docum ats cités, 1º érec inaccetira, si nécessaire des , éssages perlinents 1º	N. GES LEAFURGIESTIONS		
Y	FR, A, 2390959 (PRUGNAUD) 15 décembre 1978 voir revendications 5,10-15	1-3,5-7,10,		
y :	US, A, 2963402 (NALIN et al.) 6 décembre 1960, voir revendications; colonne 2, ligne 32 - colonne 4, ligne 3	1-3,5-7,		
		:		
Ā ·	FR, A, 1347413 (ITALNYSCO) 18 novembre 1963, voir le résumé	1,2		
		•		
	·	İ		
	<u>.</u>	: :		
		!		
		•		
		: :		
	•			
		:		
	•	:		
		•		
	:	:		
	•	•		
		•		